BEST AVAILABLE COPY

PCT/JP2004/016141

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

02.11.2004

別紙添付の曹類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年10月31日

出 顯 番 号 Application Number:

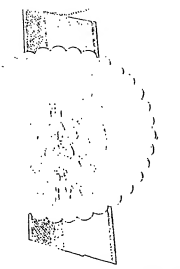
特願2003-408182

[ST. 10/C]:

[JP2003-408182]

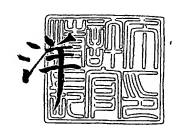
出 願 人 Applicant(s):

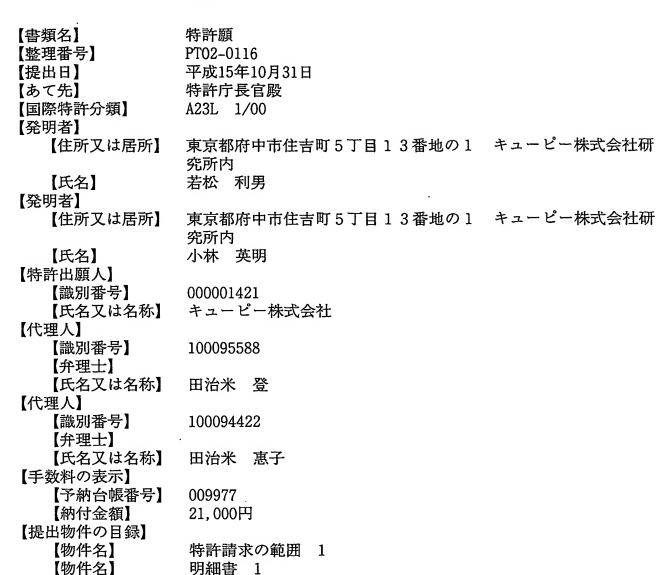
キユーピー株式会社



2005年 1月13日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office シャード)





図面 1 要約書 1

9800934

【物件名】

【物件名】

【包括委任状番号】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体。

【請求項2】

植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との構成比が、卵黄リポ蛋白質1質量部に対して植物ステロール5~232質量部である請求項1記載の複合体。

【請求項3】

乾燥粉体である請求項1又は2記載の複合体。

【請求項4】

請求項1~3のいずれかに記載の複合体を含有する食品。

【請求項5】

卵黄リポ蛋白質と植物ステロールとを水系媒体中で撹拌混合することを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の複合体の製造方法。

【請求項6】

卵黄リポ蛋白質1質量部に対して植物ステロール232質量部以下を使用する請求項5 記載の複合体の製造方法。

【請求項7】

卵黄リポ蛋白質として卵黄液を使用する請求項5又は6記載の複合体の製造方法。

【請求項8】

卵黄リポ蛋白質として卵黄希釈液を使用する請求項5又は6記載の複合体の製造方法。

【請求項9】

卵黄固形分1質量部に対して、植物ステロール185質量部以下を使用する請求項7又は8記載の製造方法。

【請求項10】

植物ステロールの平均粒径が 50μ m以下である請求項 $5\sim9$ のいずれかに記載の製造方法。

【曹類名】明細書

【発明の名称】複合体

【技術分野】

[0001]

本発明は、食品原料として有用な、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体に関する。

【背景技術】

[0002]

植物ステロール及びその飽和型である植物スタノールは、血漿中の総コレステロール濃度及び低密度リポ蛋白質ーコレステロール濃度を低下させることが知られており、また、食品としての安全性も有する。植物ステロールは、植物油脂、大豆、小麦等に含まれているのでヒトは日常的に摂取していることになるが、その摂取量は僅かであることから、近年、植物ステロールを食品原料として利用することへの期待が高まっている。

[0003]

しかしながら、植物ステロールは、常温で固体であり(融点140℃前後)、水に溶解せず、油性成分へも溶解し難く、また、植物ステロールの粉体を単に各種食品に添加しただけでは植物ステロールの粉体の粒子同士が凝集し、食品の舌触りがざらつくという問題がある。そのため、食品への利用方法が種々検討されている。

[0004]

例えば、植物ステロールを含むマヨネーズ等の水中油型乳化物を得るために、植物ステロールを油脂に溶解して油相とし、一方、酵素処理卵黄と水から水相を形成し、水相を撹拌しつつ油相を添加混合して乳化物を得ること(特許文献1)、植物ステロール、リン脂質(レシチン)、多価アルコール、水及びエタノールを加温、混合撹拌して均質化し、そこに食用油脂を徐々に加えて水中油型乳化組成物を得ること(特許文献2)、リン脂質とステロールとを有機溶媒に溶解し、その有機溶媒を除去することによりリン脂質とステロールを同時に析出させてこれらの複合体を得、この複合体を乳化剤として使用すること(特許文献3)などが提案されている。

[0005]

【特許文献1】特開2002-171931号公報

【特許文献2】特開2001-117号公報

【特許文献3】特開平4-149194号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

しかしながら、植物ステロールを一旦油脂に溶解して乳化物を得る方法(特許文献1)や、植物ステロール、リン脂質、多価アルコール、水及びエタノールの混合物に油脂を徐々に添加する方法(特許文献2)では、油脂の使用が前提となるため、これらを水系飲料等の油脂を殆ど含まない食品に利用することはできない。

[0007]

また、植物ステロールとリン脂質から得られた複合体(特許文献3)を使用する方法では、この複合体が単に植物ステロールとリン脂質を混合しただけでは得られず、この複合体を製造するために、植物ステロールとリン脂質を有機溶媒に溶解させた後、瞬間的に有機溶媒を除去することが必要であるため、真空下で溶媒を気化させる噴霧乾燥装置を使用する。この装置は、防爆型で大規模なものとなるので複合体の製造コストが上昇するという問題がある。また、この複合体は植物ステロールに対するリン脂質の含有量が高い。そのため、食品中の植物ステロール含量を高めようとすると、リン脂質含量も高くなり、リン脂質の好まれざる風味が食品の風味に影響する。

[0008]

これに対し、本発明は、植物ステロールを、水系食品あるいは乳化食品であっても、食品の風味を損ねることなく、所望量で添加することができ、しかも植物ステロールを添加

した食品が、植物ステロール由来のざらつき感のない滑らかな食感を呈するようにするこ とを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0009]

本発明者は、(i)卵黄と粉末状の植物ステロールとを水系媒体中で撹拌混合するとこ れらが均一に分散すること、(i i)この場合、撹拌混合時の卵黄の希釈率が高いと、撹 拌混合後静置することにより、撹拌混合前には水面に浮いていた植物ステロールが沈澱す ること、(i i i) この沈殿物は、相互に凝集することなく、ざらつきのない滑らかな食 感を呈し、分離乾燥後、水系媒体に再度分散させると、当初の植物ステロールとは異なっ て分散性が著しく向上していること、さらに、沈澱が生じた撹拌混合液の上澄みからは、 当初卵黄中に存在していた卵黄リポ蛋白質が消失していることから、植物ステロールと卵 黄リポ蛋白質の複合体であると考えられること、(i v)この複合体は、その構成成分の 大部分が無味無臭の植物ステロールからなり(例えば、卵黄固形分1質量部に対して植物 ステロール4~185質量部の混合により製造)、また、卵黄が少量含まれるが、卵黄は 穏やかな風味を有し、各種食品に原料として多用されているから、この複合体を食品に多 量に添加しても、食品本来の食感や風味が損なわれることは殆どないこと、(v)また、 複合体における卵黄固形分の割合を少なくできるため、卵黄に含まれる蛋白質の凝集が起 こらず、加熱殺菌後も複合体は水系媒体に対して良好な分散性を維持すること、(v i) したがって、この複合体は、食品へ植物ステロールを添加するために極めて有用であるこ

[0010]

即ち、本発明は、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体を提供する。

[0011]

また、本発明は、この複合体を含有する食品を提供する。

[0012]

加えて、本発明は、この複合体の製造方法として、卵黄リポ蛋白質と植物ステロールと を水系媒体中で撹拌混合する方法、より具体的には、卵黄液と植物ステロールを撹拌混合 するか、あるいは卵黄希釈液と植物ステロールを撹拌混合する方法を提供する。 【発明の効果】

[0013]

本発明によれば、植物ステロールを卵黄リポ蛋白質と複合化し、それにより微量の卵黄 リポ蛋白質で植物ステロールの水系媒体への分散性を大きく向上させる。したがって、こ の複合体を用いることにより、水系食品あるいは乳化食品に、食品の風味を損ねることな く、植物ステロールを所望量で添加することが可能となる。また、複合体を添加した食品 に、植物ステロール由来のざらつき感を生じさせることなく、滑らかな食感を付与するこ とが可能となる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0014]

以下、本発明を詳細に説明する。

[0015]

本発明において、卵黄とは、割卵して卵白と分離した卵黄液、乾燥卵黄、冷凍卵黄、加 熱殺菌卵黄等の希釈していない種々の形態の卵黄をいう。 [0016]

卵黄液とは、割卵して卵白と分離したもの、加熱殺菌卵黄、冷凍卵黄を解凍したもの等 の希釈していない液状の卵黄をいう。

[0017]

卵黄希釈液とは、上述の卵黄を水、卵白液、調味料(例えば、醤油、だし汁)等の水系 媒体で希釈したものをいう。

[0018]

卵黄リポ蛋白質は、蛋白質と、親水部分と疎水部分を有するリン脂質とからなる複合体 出証特2004-3113609

が、リン脂質の親水部分を外側にし、リン脂質の疎水部分を内側にして、中性脂質を包ん だ構造をしている。この卵黄リポ蛋白質は、卵黄固形分中の約80質量%を占める。卵黄 固形分は、割卵して卵白と分離した卵黄液の約50質量%(工業的に割卵した場合には、 卵白混入により約45質量%)を占めるから、卵黄リポ蛋白質は卵黄液の36~40質量 %となる。

[0019]

本発明の植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体は、植物ステロールと卵黄リポ蛋 白質とを、好ましくは水系媒体中で、撹拌混合することにより得られる。この複合体は、 両親媒性をもつ卵黄リポ蛋白質が、その疎水部分を疎水的な植物ステロールの表面に付着 させ、親水部分を外側(水側)に向けて植物ステロールを覆ったものであり、これにより 、複合体は表面が親水化されて水分散可能となり、相互に凝集することがなく、水中に安 定に分散し、また、相互に凝集しないため、食品に添加してもざらつき感が生じにくいと 推察される。

[0020]

なお、従来、植物ステロールの乳化物を得るためにリン脂質が使用されており(特許文 献2、特許文献3参照)、一方、卵黄にはリン脂質(卵黄リン脂質)が含まれている。し かしながら、卵黄中のリン脂質は蛋白質と結合した卵黄リポ蛋白質の形態で存在するため 、卵黄中で複合体を形成しているリン脂質と、特許文献2、3に記載されているリン脂質 とでは、植物ステロールに対する作用が全く異なる。即ち、卵黄リポ蛋白質が植物ステロ ールと水系媒体中で撹拌混合するだけで複合体を形成するのに対し、リン脂質単独では卵 黄リポ蛋白質のように複合体を形成することはないと推察される(実施例7参照)。

[0021]

本発明において、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質とを撹拌混合する具体的な態様とし ては、卵黄リポ蛋白質として、卵黄を水系媒体で適宜希釈した卵黄希釈液を使用すること が好ましい。この場合、割卵して卵白と分離した卵黄液は植物ステロールと撹拌混合する 際に、必ずしも水系媒体で希釈する必要はないが、乾燥卵黄は水系媒体で希釈して使用す る。これにより、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の攪拌が容易となり、植物ステロール と卵黄リポ蛋白質との複合体が形成され易くなるので望ましい。ここで、水系媒体の割合 が少な過ぎると卵黄希釈液の粘度が高くなるので攪拌に長時間を要し、反対に水系媒体の 割合が多すぎると複合体に占める卵黄リポ蛋白質の割合が過度に少なくなり、複合体の水 系媒体に対する分散性が低下するので好ましくない。

[0022]

卵黄希釈液の調製に使用する水系媒体としては、水分が90質量%以上のものが好まし く、例えば、清水の他に卵白液、調味料(例えば、醤油、だし汁)等を使用してもよい。 なお、水系媒体にはサラダ油等の油脂やアルコール等の有機溶剤を少量添加することも可 能であるが、サラダ油等の油脂を多量に添加すると、植物ステロールは油脂との親和性が 大きいため、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との結合が弱くなり、また、アルコール等 の有機溶剤を多量に添加すると、卵黄リポ蛋白質が変性されるおそれがあり、いずれの場 合も植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体の生成が妨げられるので好ましくない。

[0023]

一方、植物ステロールは、コレステロールに類似した構造をもち、植物の脂溶性画分に 数%存在し、融点が約140℃前後であり、常温で固体である。本発明で用いる植物ステ ロールの種類については特に制限はなく、例えば、 β - シトステロール、スチグマステロ ール、カンペステロール、プラシカステロール等を挙げることができる。また、植物ステ ロールの飽和型である植物スタノールも、天然物の他、植物ステロールを水素添加により 飽和させたものを使用することができる。

[0024]

なお、本発明において、植物ステロールは所謂遊離体を主成分とするが、若干量のエス テル体を含有していてもよい。

[0025]

本発明に用いる植物ステロールの形態としては、フレーク状或いは粉体の状態で市販されているものを用いることができるが、平均粒子径が50μm以下、特に10μm以下の粉体を使用することが好ましい。平均粒子径が50μmを超えるフレーク状あるいは粉体の植物ステロールを用いる場合には、卵黄と撹拌混合して複合体を製造する際に、均質機(T.K.マイコロイダー、特殊機化工業社製等)を用いて平均粒子径を小さくしつつ撹拌混合が行われるようにすることが好ましい。これにより、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体が形成され易くなり、分散性が向上し、また、口当たりが滑らかとなる。

[0026]

なお、植物ステロールの平均粒子径の測定方法としては、20℃の清水と植物ステロールとを混合し、レーザー回折式粒度分布測定装置(島津製作所製、SALD-200V ER)にて測定し、体積換算する方法がある。

[0027]

卵黄と植物ステロールとを水系媒体中で撹拌混合して植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体を形成するにあたり、卵黄は植物ステロールに対して極少量を使用しても、複合体の水系媒体への分散性を向上させることができる。例えば、植物ステロール100質量部を水に分散させるために、卵黄固形分は0.54質量部以上あればよく、言い換えれば、卵黄固形分1質量部に対して植物ステロール185質量部以下とすればよい。

[0028]

また、複合体の形成時の卵黄と植物ステロールとの混合比率は、卵黄固形分1質量部に対する植物ステロールの比率が高いほど、複合体を食品に添加した場合に、複合体中の卵黄がその食品の風味や食感に及ぼす影響を低減できる。したがって、食品の種類により、卵黄の風味の影響を押さえることが必要とされる場合には、植物ステロールに対して卵黄を過剰に加えることは望ましくなく、その点からは卵黄固形分1質量部に対して植物ステロールを4質量部以上混合することが好ましい。

[0029]

以上により、複合体の形成時の卵黄と植物ステロールとの混合比率は、卵黄固形分1質量部に対して、植物ステロールを4~185質量部とすることが好ましい。卵黄固形分中に卵黄リポ蛋白質は約8割存在するから、上述の割合で植物ステロールと卵黄とを撹拌混合することにより、卵黄リポ蛋白質1質量部に対して植物ステロール5~232質量部の複合体を得ることができる。

[0030]

植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体の代表的な製造方法は次の通りである。まず、鶏卵を割卵して卵白を取り除き、卵黄を取り出して卵黄液とする。

[0031]

次に、卵黄液と清水等の水系媒体を攪拌混合して、卵黄液を希釈する。卵黄液を希釈しなくても、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体を調製することはできるが、水分が少ないと植物ステロールの添加量が多くなるにつれて高粘度となり、撹拌に大きな力と長い時間を要するので、卵黄リポ蛋白質1質量部に対する植物ステロールの比率を高める必要がある場合には、適宜、卵黄液を清水等の水系媒体で希釈し、卵黄希釈液とすることが望ましい。

[0032]

次に、卵黄希釈液と植物ステロールとをホモミキサー、コロイドミル、高圧ホモジナイザー、T.~K.~マイコロイダー(特殊機化工業社製)等の均質機を用いて、全体が均一になるまで混合撹拌し(例えば、10000rpm、 $5\sim20分間$)、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体を調製する。攪拌混合時の温度は、常温(20 $\mathbb C$)でもよいが、 $45\sim55$ $\mathbb C$ に加温しておくとより望ましい。

[0033]

得られた複合体は分散液の状態で食品に用いることができるが、長期保存するために凍 結乾燥、噴霧乾燥等により乾燥粉体とすることもできる。

[0034]

複合体を含有させることのできる食品の具体例としては、例えば、卵焼、スクランブルエッグ、オムレツ、茶碗蒸し等の卵加工製品、かまぽこ、ちくわ等の水産練製品、ハンバーグ、ソーセージ等の畜肉加工製品、麺類、牛乳、乳酸菌飲料等の飲料、ドレッシング、マヨネーズ等の調味料、アイスクリーム、ケーキ、クッキー等の菓子類などをあげることができる。

[0035]

また、複合体の食品への好ましい添加量は、当該食品によるが、植物ステロールの1日の摂取量が1g以上であれば血中のコレステロール濃度が低下することを考慮して、例えば、牛乳や卵焼きの場合、その0.5~10質量%程度とする。

[0036]

なお、食品の中でも、卵焼き、茶碗蒸し、マヨネーズ等のように卵黄を原料として多く 用いるものの場合、予め原料である卵黄に植物ステロールを直接添加することにより複合 体を形成すればよく、他方、乳飲料、コーヒー等のように一般に卵黄を原料として用いな い食品の場合には、卵黄の割合をなるべく減らして製造した複合体を添加すればよい。 【実施例】

[0037]

以下、本発明を実施例に基づいて具体的に説明する。なお、本実施例において、特にことわらない限り、%は質量%を意味する。

[0038]

実施例1:複合体の構成成分の解析

(1) 図1のフローシートにより、植物ステロールと卵黄から植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体を次のように調製した。

[0039]

まず、卵黄液 5 g(卵黄固形分 2 . 5 g、卵黄固形分中卵黄リポ蛋白質約 2 g)に清水 9 5 g を加え、攪拌機(日音医理科器械製作所社製、ヒスコトロン)で 2 0 0 0 r p mで 1 分間攪拌して卵黄希釈液を調製した。次に 5 0 0 0 r p mで攪拌しながら植物ステロール(タマ生化学社製、フィトステロールFKF:遊離体 9 7 . 8 %、エステル体 2 . 2 %、平均粒子径約 3 μ m) 2 . 5 g を添加し、さらに 1 0 0 0 0 r p m で 5 分間攪拌し、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質とから形成される複合体の分散液を得た。

[0040]

得られた分散液 1 gを取り、0. 9%食塩水 4 gを加え、真空乾燥機(東京理科器械社製、VOS-450D)で真空度を10 mm H gにして1 分間脱気し、遠心分離器(国産遠心分離器社製、モデルH-108 ND)で 3000 r p mで15 分間遠心分離を行い、沈澱と上澄みとを分離した。この上澄みを0. 45 μ mのフィルターで濾過し、さらに0. 2 μ mのフィルターで濾過し、複合体と、複合体を形成していない植物ステロールとを除去した。

[0041]

この濾液の吸光度(O.D.)を、分光光度計(日立製作所製、U-2010)を用いて、0.9%食塩水を対照とし、280nm(蛋白質中の芳香環をもつアミノ酸の吸収)で測定し、濾液中の蛋白質の量を測定した。

[0042]

植物ステロールの添加量を表1のように変え、同様に吸光度を測定した(実施例1-2~実施例1-8)。この結果を表1及び図2に示す。

[0043]

[表1]

	植物ステロール	植物ステロール/卵黄固	植物ステロール/卵黄リボ	濾液の吸光度
	添加量(g)	形分(質量比)	蛋白質 (質量比)	(280nm)
実施例 1-1	2, 5	1	1. 3	2. 770
実施例 1-2	5. 0	2	2. 5	1, 842
実施例 1-3	7.5	3	3, 8	1.002
実施例 1-4	10.0	4	5.0	0. 626
実施例 1-5	12. 5	5	6.3	0. 590
実施例 1-6	15.0	6	7.5	0. 548
実施例 1-7	17.5	7	8,8	0. 577
実施例1-8	20, 0	8	10	0. 536

[0044]

表1及び図2から、卵黄固形分1gに対して植物ステロールが4g以下であると、卵黄固形分に対する植物ステロールの割合が増えるのに伴って濾液の吸光度が小さくなっていることがわかる。したがって、卵黄希釈液への植物ステロールの添加により、卵黄に含まれる蛋白質と植物ステロールとが結合し、濾液中の蛋白質濃度が低下したと考えられる。一方、卵黄固形分1gに対する植物ステロールが4g以上となると、濾液の吸光度は略一定となることから、濾液中には、植物ステロールと結合しない蛋白質が存在することがわかる。

[0045]

また、卵黄固形分1gに対して植物ステロールが4g以下であると、植物ステロールと結合する蛋白質が濾液中に余っているから、卵黄固形分1gを余すことなく複合体の形成に使用するためには、植物ステロールが4g以上必要であることがわかる(卵黄リポ蛋白質1gに対しては植物ステロール5g以上)。

[0046]

(2) (1)で得た実施例1-1の濾液と、実施例1-6の濾液に存在する蛋白質について、前述の280nmの他に440nmの吸光度を測定し、440nmの吸光度と280nmの吸光度の比をとった。ここで、440nmは、リポ蛋白質中に含まれる油溶性の色素(カロチン)の吸収波長である。この結果を表 2に示す。

[0047]

[表2]

		植物ステロール/		濾液の型	及光度	吸光度の比
	添加量(g)	卵黄固形分 (質量比)	卵黄体 蛋白 質(質量比)	280nm	440nm	(440nm/ 280nm)
実施例 1-1	2:.5	1	1.3	2,770	1.208	0. 44
実施例1-6	15.0	6	7.5	0.548	0.100	0. 18

[0048]

表2から、実施例1-6のように植物ステロールに対して適量の卵黄が結合している場合には、440nmの吸光度が極めて低いことから、濾液中に卵黄リポ蛋白質は殆ど残っていない。したがって、卵黄リポ蛋白質が、植物ステロールと複合体を形成することがわかる。

[0049]

また、実施例1-1のように植物ステロールに対する卵黄の量が過剰である場合、280nmと440nmの双方の吸光度が高く、また、440nmの吸光度と280nmの吸光度の比が実施例1-6に比して大きいので、濾液中に複合体を形成し得る卵黄リポ蛋白質と、複合体を形成し得ない蛋白質の両方が存在すること、及び、卵黄リポ蛋白質が実施例1-6に比して多く残っていることがわかる。

[0050]

(3) (1)で得た実施例1-1の濾液と、実施例1-6の濾液にSDSポリアクリルアミドゲル電気泳動を行うことにより、植物ステロールと複合体を形成し得る蛋白質と、植物ステロールと複合体を形成しない蛋白質がそれぞれ何であるかを調べた。

[0051]

この場合、電気泳動の測定条件としては、濾液の一部を凍結乾燥してサンプルバッファーで溶解し、その一定量を $4\sim20$ %の濃度勾配のゲルにのせ、 $20\,\mathrm{mA}$ の定電流で泳動し、蛋白質をクマシーブルーで染色した。(サンプルバッファーの組成:蒸留水 $5.0\,\mathrm{mL}$ 、 $0.5\,\mathrm{m}$ トリス塩酸緩衝液 $1.25\,\mathrm{mL}$ 、グリセロール $1.0\,\mathrm{mL}$ 、 $10\,\mathrm{mSDS}$ $2.0\,\mathrm{mL}$ 、 $2-\mathrm{y}$ ルカプトエタノール $0.5\,\mathrm{mL}$ 、 $0.05\,\mathrm{mL}$)この電気泳動パターンを図 3に示す。

[0052]

この結果、植物ステロールに対する卵黄の割合が過剰である実施例1-1の電気泳動パターンには、水溶性画分特有の蛋白質(図3の分子量36.5×1000)と卵黄リポ蛋白質特有の蛋白質(図3の分子量200×1000)の双方が検出されたが、実施例1-6のように、植物ステロールに対する卵黄の割合が過剰でない場合には、卵黄リポ蛋白質特有の蛋白質は検出されず、水溶性画分特有の蛋白質のみ検出された。これにより卵黄の中で、複合体を形成しない蛋白質は水溶性画分特有の蛋白質であり、複合体を形成する蛋白質は卵黄リポ蛋白質であることがわかる。

[0053]

実施例 2:複合体調製時の植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の割合等の検討 鶏卵を工業的に割卵して得られた卵黄液(固形分 45%)と清水の量と植物ステロール の量を表 3の通りに変更して、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を調製 し、この分散液の分散性と撹拌性から、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体を調製 するに際して望ましい水分量や、植物ステロールと卵黄との割合を検討した。

[0054]

この場合、鶏卵を割卵して取り出した卵黄液(固形分45%)に清水を加え、攪拌機(日音医理科器械製作所社製、ヒスコトロン)で2000 r p m、1 分間攪拌して卵黄液と清水をなじませた後、45% に加温し、次に5000 r p mで攪拌しながら植物ステロール(タマ生化学社製、フィトステロール-F K F)を除々に添加し、添加し終えたところで、さらに10000 r p m で攪拌して植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を得た。

[0055]

また、分散液の分散性に関しては、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液 0.5g を試験管(内径 1.6c m、高さ 17.5c m)にとり、0.9% 食塩水 10 m L で希釈し、試験管ミキサー(IWAKI GLASS MODEL -T M -151)で 10 秒間撹拌することにより振盪し、その後 1 時間室温で静置し、さらに真空乾燥機(東京理化器械社製、V0S-450D)に入れ、真空度を 10 mm H g以下にして室温(20 で脱気を行い、脱気後に浮上物が見られない場合を〇、浮上物が見られた場合を×と判定した。なお、植物ステロールを加熱溶解し、冷却し、比重の異なるエタノール液に 浸けて浮き沈みによりその比重を求めたところ、0.98 であったことから、上述の分散性の試験での浮上物は植物ステロールであると考えられる。

[0056]

これらの結果を表3に示す。

[0057]

[表3]

実施例	組成			分散液中	植物ステロー	植物ステロール	水分/	分散性
	卵黄液	清水	植物ステ	の水分濃	ル/卵黄	/卵黄リボ	卵黄固	
}	(g)	(g)	п-ф(g)	度(%)	固形分	蛋白質	形分	}
					(質量比)	(質量比)	(質量比	
)	
2:-1	100	0	43. 2	.38. 4	1.0	1. 2	1.2	0
2 -2	67	33	55. 7	44.9	1.8	2. 3	2.3	0
2 -3	50 .	50	58.5	48.9	2.6	3. 3	3.4	0
2-4	33.	67	64.8	51.7	4.4	.5, 5	5. 7	0
2 -5	10	90.	49. 4	63.9	11.0	13. 7	21.2	0
2-6	5 ⁻	95	35. 5	72.1	15.8	20	43. 4	0
2 -7	2	98	20.0	82.6	22. 2	27.8	110. 1	Q.
2 -8	0.45	99.55	20.0	83.2	98.8	123.5	492.8	Ö
2-9			25.0	79.8	123. 5	154.3]	0
2 -10			30.0	76. 8	148. 1	185.2		0
2 -11	0.18	99.82	5.0	95. 2	61. 7	77.2	1233.6	0
2 -12			10.0	90.8	123. 5	154.3	ì	0
2 -13			15.0	86.9	185. 2	231. 5	1	Q
2 -14		1	20.0	83.3	246. 9	308. 6°	}	*
2 -15			25.0	79.9	308.6	385.8		:X:

[0058]

表3から、複合体に良好な分散性を付与するためには、卵黄固形分1gに対して植物ス テロール185g(卵黄リポ蛋白質1gに対して植物ステロール約232g)(実施例2 -13)以下を使用すること、言い換えれば、植物ステロール100質量部を水に分散さ せるために、卵黄固形分は0.54質量部以上(卵黄リポ蛋白質0.43質量部以上)と いう僅かな使用量でよいことがわかる。

[0059]

なお、表3に示す実施例2-1、2-2では、植物ステロールを添加するとやや高粘度 になり、撹拌混合に10分間以上の時間を要したが、実施例2-3~2-13では容易に 短時間(5分間程度)で撹拌混合することができた。したがって、分散液中の水分濃度は 、48.9%~86.9%が好ましいことがわかる。

[0060]

実施例3:植物ステロール添加卵焼

鶏卵を工業的に割卵して取り出した卵黄液(固形分45%)を攪拌機(日音医理科器械 製作所社製、ヒスコトロン)に入れ5000 r p m で攪拌しながら、植物ステロール (タ マ生化学社製、フィトステロールーFKF) 5% (卵黄リポ蛋白質1gに対して植物ステ ロール0. 15g)、10% (卵黄リポ蛋白質1gに対して植物ステロール0. 31g) 又は20%(卵黄リポ蛋白質1gに対して植物ステロール0.69g)となるように、そ れぞれ除々に添加し、添加後10000rpmでさらに5分間攪拌して、3通りの植物ス テロール濃度について、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を調製した(実施例3-1~3-3)。なお、実施例1(1)により、卵黄リポ蛋白質1gに対して植 物ステロールが5g以下であると、卵黄リポ蛋白質が分散液中に余った状態であるから、 これら実施例3-1~3-3の分散液では卵黄リポ蛋白質が過剰に存在することになる。

[0061]

得られた複合体の分散液を用いて表 4 の配合に基づいて卵焼スラリーを調製し、厚焼卵 を焼成し、試食した。

[0062]

また、対照として、植物ステロールを混合しない以外は実施例3と同様にして厚焼卵を 焼成し、試食した。

【0063】 これらの結果を表5に示す。 【0064】

[表4]

卵焼スラリーの配合	(g)
複合体の分散液	18
卵白液	62
上白糖	7.
みりん	0.5
断治	0.5
清水	12
(合計)	(100)

[0065]

[表5]

ALL PER	分散液への 植物ステロール添 加量(%)	分散液中の 植物ステロール/ 卵黄リポ蛋白 質 (質量部)	卵焼ステリー中 の植物ステロール 濃度(%)	卵焼の食感	卵焼の卵風味
対照	0	0	0	歯ごたえがあり滑ら か、良好	あり
実施例 3-1	5	0.15	0.9	同上	-ts 1/2
実施例 3-2	10	0.31	1, 8	同上	あり
実施例 3 -3	20	0. 69	3. 6	同上	あり

[0066]

表5から、本実施例では、卵焼に植物ステロールを添加しているにもかかわらず、植物ステロールが卵黄リポ蛋白質と複合体を形成しているため、植物ステロールを添加しない対照と同様に、植物ステロールのザラツキがなく、卵風味が良好で食感も良好な、植物ステロール添加卵焼を焼成できたことが理解できる。

[0067]

実施例4:植物ステロール添加飲料

(1) 複合体の調製

鶏卵を割卵して取り出した卵黄液18g(卵黄固形分50%、卵黄液中卵黄リポ蛋白質約7.2g)に清水9982gを加え、攪拌機(TKホモミキサー、特殊機化工業社製)を用い、5000rpmで3分間攪拌して均一化し、次いで、攪拌速度を12000rpmにして攪拌しながら植物ステロール(タマ生化学社製、フィトステロールーFKF)1500g(卵黄リポ蛋白質1質量部に対して植物ステロール208質量部)を除々に添加し、添加後さらに5分間攪拌を続けた。次いで、マリンプロペラタイプ攪拌機を用いて61℃で4分間加熱して低温殺菌し、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を調製した。

[0068]

得られた分散液の一部を凍結乾燥し、乳鉢で粉砕後30メッシュのふるいで濾過し、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体を含むの粉体(複合体含有率99.88%)を得た。

[0069]

(2) 複合体の分散液の添加飲料

(1) で調製した植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の分散液を市販牛乳(pH6.72)、市販乳酸菌飲料(pH3.67)各17gに3.07g(植物ステロールとして0.4g)添加し、攪拌機(日音医理科器械製作所社製、ヒスコトロン)で10000rpm

出証特2004-3113609

で2分間攪拌し、植物ステロール入り飲料を調製した。全量を試験管(内径1.6cm、高さ17.5cm)に入れ、3時間、20時間あるいは2日間5℃で静置し、それぞれの分散状態を観察し、試験管内に形成された浮上層の高さを計測した。

[0070]

なお、対照として、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体に代えて、植物ステロール (タマ生化学社製、フィトステロールーFKF) 0.4 gを直接各飲料に同様に分散させた。

[0071]

結果を表6に示す。

[0072]

[表 6]

	静置時間	対照		実施例4; 複合体添加欽	
		浮上層(mm)	下層	浮上層(mm)	下層
乳酸菌飲料	3時間	16	均一	無し	均一
	20時間	19	均一	無し	均一
	2日	19	均一	無し	均一
牛乳	3時間	15	均一	無し	均一
	20時間	17	均一	無し	均一

[0073]

表6から、複合体の分散液を添加した乳酸菌飲料と牛乳は、それぞれ5℃で2日間あるいは20時間保存しても浮上物は見られず、均一に分散していたが、植物ステロールを複合体にすることなく直接飲料に添加した場合には、3時間以内に植物ステロールが浮上し、安定に分散しないことが確認できた。

[0074]

実施例 5 : 複合体の粉体の再分散

実施例4(1)で得た、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体を含有する粉体(複合体含有率99.88%)の0.202g、0.405g、1.52gをそれぞれ試験管(内径16mm、高さ17.5cm)にとり、0.9%食塩水を加えて10gになるように調製し、超音波洗浄機(国際電気エルテック社製、モデルSine・Sonic100)で1分間音波照射し、1時間室温で静置後、複合体の分散状態や浮上層の有無を観察した。

[0075]

また、対照として、複合体を含有する粉体に代えて、植物ステロール(タマ生化学社製、フィトステロールーFKF)0.2g、0.4g、1.5gを直接食塩水に分散させ、その分散状態や浮上層の有無を観察した。結果を表7に示す。

[0076]

[表7]

分散液中の植物ステ ロールの濃度(%)	対照		実施例5: 複合体の粉体	の再分散液
	浮上層	下層	浮上層	下層
2	有り	透明	無し	均一に白濁
4	有り	透明	無し	均一に白濁
15	有り	透明	無し	均一に白濁

[0077]

表7に示したように、対照では植物ステロールが全く分散せず、いずれの添加量においても浮上物が認められ、下層の液は透明であった。これに対し実施例5により複合体の粉体を再分散させた場合、いずれの添加量においても、分散液全体が白濁し、一部に沈殿が

ページ: 11/

見られた。

[0078]

実施例6:マヨネーズ様乳化食品

表8の配合により、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体を次のように調製した。 まず、卵黄液(キューピー社製、加塩卵黄(10%加塩、卵黄固形分40. 5%))に清 水を加えて攪拌機(TKホモミキサー、特殊機化工業社製)に投入し、5000rpmで 3分間撹拌し、清水と卵黄をなじませた。次に、撹拌速度を14000rpmとして撹拌 を続けながら、植物ステロール(タマ生化学社製、フィトステロールーFKF)を徐々に 添加して20分間撹拌し、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を得た。

[0079]

得られた複合体の分散液を用いて、表りの配合によりマヨネーズ様乳化食品を次のよう に調製した。まず、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を家庭用ミキサー にとり、液卵白と清水を入れて1分間撹拌し、次いで、食塩、加工澱粉、辛子粉、キサン タンガム、上白糖、グルタミン酸ナトリウムを添加して1分間撹拌し、菜種油を徐々に添 加して3分間撹拌し、食酢を徐々に添加して1分間撹拌し、真空度0~10mmHgで1 分間撹拌し脱気してマヨネーズ様乳化食品を調製した。

[0080]

対照例6として、表10の配合において、予め植物ステロールを菜種油に分散してから マヨネーズ様乳化食品を調製した。即ち、菜種油に植物ステロールを添加し、攪拌機(T Kホモミキサー、特殊機化工業社製)に投入し、10000rpmで10分間撹拌して植 物ステロール分散油を調製した。次に、卵黄(キューピー社製、加塩卵黄(10%加塩))、卵白液及び清水を家庭用ミキサーに入れて1分間撹拌し、食塩、加工澱粉、辛子粉、 キサンタンガム、上白糖、グルタミン酸ナトリウムを添加して1分間撹拌し、植物ステロ ール分散油を徐々に添加して3分間撹拌し、食酢を徐々に添加して1分間撹拌し、真空度 0~10mmHgで1分間撹拌し脱気してマヨネーズ様乳化食品を調製した。

[0081]

実施例6及び対照例6のマヨネーズ様食品を試食し、舌触りを試験した。また、各マヨ ネーズ様乳化食品を200g詰用のポリエチレン製の可撓性ボトルに120g詰め、蓋を しないで該可撓性ボトルの中央を手で押し、離すという操作を10回繰り返して分離試験 を行い、分離試験直後と分離試験から1日保管後のマヨネーズ様乳化食品の乳化状態を観 察した。結果を表11に示す。

[0082]

[表8]

植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液の配合 (質量部)

清水 (合計)	12.63
植物ステロール	6.33
卵黄液(10%加塩) (卵黄リポ蛋白質)	11.04

[0083]

[表9]

実施例6のマヨネーズ様乳化食品の配合(%)

	HD H (YY)
菜種油	2 8
植物ステロールと卵黄リポ蛋白質	3.0
の複合体の分散液	
卵白液	3
食酢	7.
食塩	1.3
加工澱粉	3.5
辛子粉	0, 2
キサンタンガム	0.5
上白糖	0.5
グルタミン酸ナトリウム	0.5
清水	25.5
(合計)	(100.0)

[0084]

[表10]

対照例6のマヨネーズ様乳化食品の配合(%)

The series	THANEL (NO)
菜種油	2 8
卵黄液(10%加塩)	11.04
植物ステロール	6.33
卵白液	3
食酢	7
食塩	1, 3
加工澱粉	3, 5
辛子粉	0.2
キサンタンガム	0.5
上白糖	0.5
グルタミン酸ナトリウム	0.5
清水	38.13
(合計)	(100.00)

[0085]

[表11]

	食感	分離試験直後	分離試験1日保管後
実施例 6	滑らか	分離せず	分離せず
対照例 6	ざらつき有り	割れ目ができ、そこ	分離試験直後より油の
		から油が滲んだ	滲みが増加した

[0086]

表11の結果から、植物ステロールを予め菜種油に分散した対照例6では、食感にざらつきがあり、分離試験直後から割れ目ができて油が滲むこと等から、安定なマヨネーズ様乳化食品が得られないと考えられる。

[0087]

[0088]

実施例7:マヨネーズ様乳化食品における、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体

の分散液と、植物ステロールとリン脂質の分散液との乳化安定化力の差

植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を用いたマヨネーズ様乳化食品と、 植物ステロールとリン脂質の分散液を用いたマヨネーズ様乳化食品をそれぞれ次のように 調製し、それらの乳化安定性を比較した。

[0089]

(7-1)マヨネーズ様乳化食品の調製

まず、表12の配合により、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を、実施例6と同様にして調製した。この場合、卵黄としては、鶏卵を割卵して得た卵黄液(固形分45%)を用いた。

[0090]

[表12]

植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液の配合 (質量部)

卵黄液	2.2
(卵黄リポ蛋白質)	(0.8)
植物ステロール	6,0
清水	15.8
(合計)	(24.0)

[0091]

一方、対照例として、表13の配合により、植物ステロールとリン脂質の分散液を次のように調製した。即ち、まず、鶏卵を割卵して得た卵黄液(卵黄固形分45%)を噴霧乾燥し、乾燥卵黄とした後、エタノールで脂質を抽出し、エタノールを除去し、さらにアセトンにより中性脂質を除去して、リン脂質(粉末)を得た。

[0092]

このリン脂質に清水を加え、攪拌機(日音医理科器械製作所社製、ヒスコトロン)を用いて5000 rpmで2分間撹拌して清水とリン脂質とをなじませ、45 Cに加温し、500 rpmで撹拌しながら植物ステロール(タマ生化学社製、フィトステロールーFKF)を徐々に添加し、添加し終えたところで、さらに10000 rpmで5分間撹拌して植物ステロールとリン脂質との分散液を調製した。

[0093]

「表13]

植物ステロールとリン脂質の複合体の配合(質量部)

	 		-
リン脂質(粉末)	1.	2	-
植物ステロール	6.	0	
清水	16,	8	•
(合計)	(24.	0)	

[0094]

得られた各分散液を用いて、表14、表15の配合により、マヨネーズ様乳化食品を調製した。この調製方法は、まず、家庭用ミキサーに分散液、卵白液、清水と共に卵黄液(固形分45%)も入れて撹拌する他は、実施例6と同様とした。

[0095]

[表14]

実施例7のマヨネーズ様乳化食品の配合 (%)

菜種油	28.0
植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の	24.0
複合体の分散液	
卵黄液	8. 0
卵白液	3. 0
食酢	7. 0
食塩	1. 3
加工澱粉	3. 5
辛子粉	0.2
キサンタンガム	0, 5
上白糖	0.5
グルタミン酸ナトリウム	0.5
清水	23, 5
(合計)	(100.0)

[0096]

[表15]

対照例のマヨネーズ様乳化食品の配合 (%)

THE PARTY AND LA	(40)
菜種油	28.0
植物ステロールとリン脂質の分散液	24.0
卵黄液	8.0
卵白液	3.0
食酢	7.0
食塩	1.3
加工澱粉	3.5
辛子粉	0.2
キサンタンガム	0.5
上白糖	0.5
グルタミン酸ナトリウム	0.5
清水	23.5
(合計)	(100.0)

[0097]

(7-2) 乳化安定性の比較

植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を用いたマヨネーズ様乳化食品と、植物ステロールとリン脂質の分散液を用いたマヨネーズ様乳化食品の乳化安定性を次のように調べた。

[0098]

各マヨネーズ様乳化食品200gを、200g詰め用のポリエチレン製の可撓性ボトルに詰めた。蓋をして30℃で1日保管したものと、蓋をして30℃で3ヶ月間保管したもののそれぞれについて、分離試験(乳化安定性試験)を行った。

[0099]

分離試験は、蓋をあけ、内容物を80g取り出し、蓋を開けたまま可撓性ボトルの中央を手で押し、離すという操作を10回繰り返し、その繰り返し直後の乳化状態を観察することにより行った。結果を表16に示す。

[0100]

[表16]

	1日後 (30℃)	3ヶ月後
植物ステロールと卵黄リポ	変化なし	変化なし
蛋白質の複合体の分散液	乳化状態は安定	乳化状態は安定
植物ステロールとリン脂質	僅かに油がにじんだ	亀裂が入り、油が分離して
の分散液		きた

[0101]

表16の結果から、植物ステロールとリン脂質の分散液を用いたマヨネーズ様乳化食品は、一般的なマヨネーズの調製としては十分な量の卵黄液(市販のマヨネーズ様乳化食品中の卵黄液の配合量は3~15%)を用いているにもかかわらず、僅か1日で油がにじみ出し、3ヶ月後には亀裂ができてさらに油の分離が進んだ。この油の分離の要因としては、植物ステロールとリン脂質が複合体を形成しなかったため、疎水性である植物ステロールの粒子の表面に油が付着し、そこから乳化の破壊が進んだと推察される。

[0102]

これに対し、植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体の分散液を用いたマヨネーズ様 乳化食品は、3ヶ月後も分離せず、乳化安定性が良好であった。これは、植物ステロール と卵黄リポ蛋白質が複合体を形成していたためと推察される。

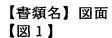
【図面の簡単な説明】

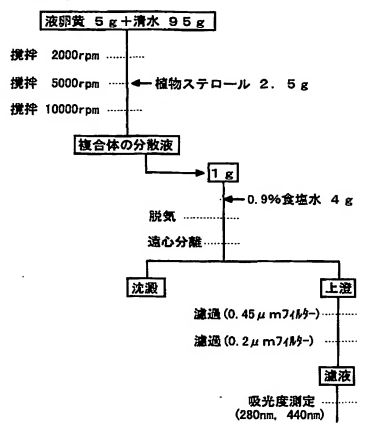
[0103]

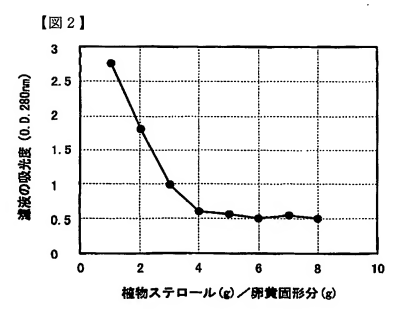
【図1】 植物ステロールと卵黄リポ蛋白質との複合体の調製方法を示すフローシートである。

【図2】 植物ステロールと卵黄から複合体を形成した場合における、植物ステロールと卵黄固形分との比率と、複合体の分散液の上澄みの吸光度との関係図である。

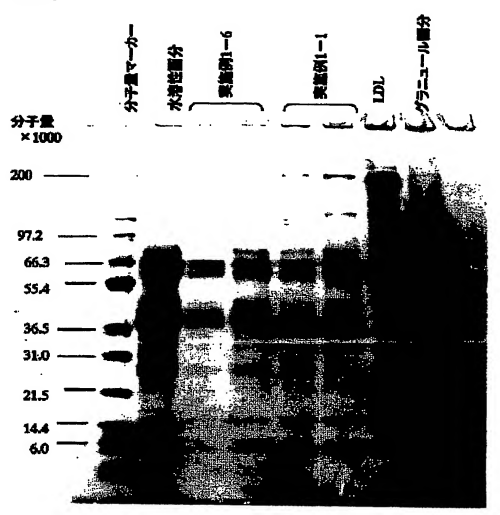
【図3】 植物ステロールと卵黄を撹拌混合することにより得た複合体の分散液の濾液の電気泳動パターンである。

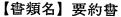












【要約】

【課題】 植物ステロールを、水系食品あるいは乳化食品に、食品の風味を損ねることなく、安定に分散させる。

【解決手段】 植物ステロールと卵黄リポ蛋白質の複合体を得る。この複合体は、卵黄液と植物ステロールとを(好ましくは、卵黄固形分1質量部に対して植物ステロール185質量部以下を)、水系媒体で撹拌混合することにより得ることができる。この複合体は、食品に分散液として使用してもよく、乾燥粉体として使用してもよい。

【選択図】 図1

特願2003-408182

出願人履歴情報

識別番号

[000001421]

1. 変更年月日 [変更理由]

氏 名

2002年 4月12日

更理由] 住所変更 住 所 東京都渋。

東京都渋谷区渋谷1丁目4番13号

キユーピー株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP04/016141

International filing date:

29 October 2004 (29.10.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2003-408182

Filing date: 31 October 2003 (31.10.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 27 January 2005 (27.01.2005)

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in Remark:

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.